# ANTI-GASTRITIS AGENT, ANTIULCER AGENT AND FERMENTED FOOD CONTAINING LACTOBACILLUS AS ACTIVE INGREDIENT

esp@cenet document view

JP9241173 Patent number:

1997-09-16 Publication date:

Inventor:

KAMIYA SHIGERU; AIBA TAKESHI; SUZUKI NOBUYUKI; KOKUBO NAOMI; HIRATA HARUHISA; OHASHI YOSHITAMI;

MAEDA MAKOTO; KOGA YASUHIRO

**NAKAMOTO PHARMACEUT CO LTD** 

Applicant:

Classification:

A61K35/74; A61K35/74; A61K35/74; A23C9/123; C12N1/20 - international:

- european:

Application number: JP19960068974 19960301

Priority number(s):

Abstract of JP9241173

onset, relapse or recrudescence of gastritis or gastroduodenal ulcer caused by Helicobacter pylori as an inflaming PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a lactobacillus preparation or a fermented food capable of preventing the bacterium.

SOLUTION: The anti-gastritis agent, anti-peptic ulcer agent and fermented food are obtained by selecting 2 strains the genus Lactobacillus originated from the human, both of which manifest effects of (1) suppressing the attaching or Lactobacillus salivarius WB1004 and Lactobacillus brevis WB1005 among the preserved strains belonging to suppressing the infection with Helicobacter pylori in an experimental system using aseptic mice, and containing relation to an inflammation from gastric cancer cells depending on the amount of the Lactobacillus cells and (3) or fixing of Helicobacter pylori to gastric cancer cells, (2) suppressing the production of interleukin-8 having a them as main active ingredients, and thus, can prevent the onset, relapse or recrudescence of gastritis or gastroduodenal ulcer caused by Helicobacter pylori as an inflaming bacterium.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# BEST AVAILABLE COPY

### (19) 日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-241173

(43)公開日 平成9年(1997)9月16日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ.				技術表示箇所
A61K		ADZ		A61K	35/74		ADZA	•
	,	ACJ					ACJ	
		ACL					ACL	
A 2 3 C	9/123	2		A 2 3 C	9/123			
C12N	1/20			C12N			Α	•
CIZN			審查請求		-	FD	(全 9 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	<del></del>	特膜平8-68974		(71)出頭	人 000100	492		
•				ļ	わかも	と製薬	株式会社	
(22)出顧日		平成8年(1996)3月	1 -	東京都	中央区	日本福室町1	丁目5番3号	
		<del>'</del>		(72)発明	者 神谷	茂		
		. •			神奈川	県秦野	市鶴巻1818-1	12
	٠.		•	(72)発明	者相場	勇志		
					東京都	中央区	日本橋室町1	丁目5番3号
					わかも	と製薬	株式会社内	•
. 8				(72)発明	者 鈴木	信之		•
			•		東京都	中央区	日本橋室町1	丁目5番3号
			•		わかも	と観楽	株式会社内	
								÷
			•				•	
•								最終頁に続く
				į				

(54) [発明の名称] 乳酸菌を有効成分とする抗胃炎剤、抗潰瘍剤および醗酵食品

### (57)【要約】

【目的】 本発明はヘリコバクター・ピロリを起炎菌とする胃炎または胃・十二指腸潰瘍の発症または再発・再燃を防止できる乳酸菌製剤または醗酵食品を提供する。

【構成】 ヒト由来ラクトバシラス属の保存菌株の中からラクトバシラス・サリバリウスWB1004およびラクトバシラス・プレビスWB1005の2菌株を選定した。本両株は1) 胃癌細胞へのヘリコバクター・ピロリの付着あるいは定着を抑え、2) 胃癌細胞からの炎症と関わりを持つインターロイキンー8の産生を菌量依存的に抑制し、3) 無菌マウスの実験系においてヘリコバクター・ピロリの感染抑制効果を示した。以上より、本発明の両株を主薬とした乳酸菌製剤あるいは本菌株を含む醗酵乳はヘリコバクター・ピロリを起炎菌とする胃炎または胃・十二指腸潰瘍の発症または再発・再燃を防止することができる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳酸菌を有効成分とする胃または十二指 **腸からヘリコバクター・ピロリを除菌しうる抗胃炎剤お** よび抗潰瘍剤または醗酵食品。

【請求項2】 乳酸菌がラクトバシラス・サリバリウス およびラクトバシラス・プレビスに属する両菌株または いずれか一方に属する菌株である請求項1記載の薬剤ま たは醗酵食品。

【請求項3】 乳酸菌がラクトバシラス・サリバリウス WB1004株およびラクトバシラス・プレビスWB1 005株または、いずれか一方である請求項1記載の薬 剤または醗酵食品。

【請求項4】 ヘリコバクター・ピロリを胃または十二 指腸から除菌しうる能力を有するラクトバシラス・サリ バリウスに風する菌株およびラクトバシラス・プレビス に属する菌株。

【請求項5】 ヘリコバクター・ピロリを胃または十二 指腸から除菌しうる能力を有するラクトバシラス・サリ バリウスWB1004株およびラクトバシラス・プレビ スWB1005株。

【請求項6】 ラクトバシラス・サリバリウスWB10 0.4株またはラクトパシラス・プレビスWB1005株 を純粋培養して得られる菌体。

【韻求項7】 ラクトバシラス・サリバリウスWB10 04株またはラクトバシラス・プレビスWB1005株 の菌体を乾燥して得られる乾燥菌末。

【請求項8】 請求項1から3いずれか1項記載の薬剤 および本剤とは作用機序の異なる医薬的に許容しうる胃 炎、潰瘍治療剤との合剤からなる組成物。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は乳酸菌を有効成分と する抗胃炎剤、抗潰瘍剤の医薬品または醗酵食品を提供 する。.

### [0002]

【従来の技術】欧米や日本における消化性遺瘍に対する 研究の中から、その治療薬としてシメチジン、ラニチジ ン、ファモチジンに代表されるH2-受容体拮抗剤、オメ プラゾールに代表されるプロトンポンプ阻害剤、さらに は胃粘膜保護剤が開発されて以来、消化性潰瘍の手術が 激減したように、これらの薬剤は優れた治療成績をおさ めてきた。しかしながら、本疾患の維持療法を経て完治 したはずの潰瘍が再発・再燃を繰り返す症例が20%前 後見受けられ、その原因の究明が急務であったところ、 1983年にオーストラリアの病理学者 J. R. War renと消化器病医B. J. Marshallが胃炎ま たは消化性潰瘍患者の胃粘膜の生検組織にヘリコバクタ - · ピロリ (Helicobacter pylor i) を高率に見出し、本菌の分離培養に成功したことを

ランセット (J. R. Warrenand B. J. M

arshall:Lancet; 1273-5, 198 3) に報告した。それ以来、胃炎あるいは胃・十二指腸 潰瘍の発症に本菌が関与していることが次第に明らかに なり数多くの報告がなされている。特に消化性潰瘍の再 発・再燃を繰り返す症例において本菌の除菌を積極的に 試みると、90%以上が再発しないことからも本菌の感 染と消化性潰瘍の関連性が臨床的にも明らかになってき た。ヘリコバクター・ピロリは胃粘膜に感染するグラム 陰性の徴好気性、らせん状の桿菌である。本菌はその強 いウレアーゼ活性によって、宿主由来の尿素をアンモニ アに分解して胃酸を中和し、胃の中での生育を可能にし ているものと考えられている。また、本菌の病原性につ いては細胞空胞化毒素をはじめとする数々の因子が見出 されているが、その中でも本菌のウレアーゼによって生 じたアンモニアが胃粘膜に対して障害を与えることも近 年報告され、病原因子の一つとして注目されている。

【0003】1994年2月にはNIHのコンセンサス ・ステートメント (consensus statem ent) が発表され、『ヘリコバクター・ピロリ感染費 瘍患者は初回あるいは再発に拘わらず胃酸分泌抑制剤に 加えて抗菌剤の治療が要求される。』と勧告した。一 方、WHOでは1994年12月にはヒトの癌とヘリコ バクター・ピロリの関連について疫学的立場からステー トメントを公表した。これらの勧告および公表を受けて ヘリコバクター・ピロリの除菌治療が消化性潰瘍におけ る新しい治療法として世界中に認知されることになっ た。これまでペニシリンやアモキシシリン、アンピシリ ンなどのβーラクタム剤、エリスロマイシンやクラリス ロマイシン、アジスロマイシン、ロキシスロマイシンな。 どのマクロライド剤、アルベカシンやゲンタミシンなど のアミノ配糖体抗生物質、テトラサイクリン系抗生物質 および抗原虫薬として使用されているメトロニダソー ル、さらにはビスマス製剤を用いたヘリコバクター・ピ ロリの除菌について報告され、実際に欧米ではすでにこ れらの薬剤の合剤がヘリコバクター・ピロリの除菌を目 的に認可され使用されている。また、近年Ha-受容体拮 抗剤、プロトンポンプ阻害剤などの抗潰瘍剤において、 ヘリコバクター・ピロリに対する抗菌活性を併せ持つ化 合物の開発が行われ、製品化されつつある。以上のよう に、胃炎あるいは胃・十二指腸潰瘍の治療および再発防 止を目的としてヘリコバクター・ピロリに抗菌活性を有 する抗生物質等で除菌する試みがなされてきた。しかし ながら、これら従来の抗生物質等の投与では通常の感染 症治療に使用する量より多く処方する必要があり、また 投与期間も長期にわたる。このことは新たなる耐性菌を 生み出すことにつながり、さらに副作用の併発も危惧さ れることから未だ臨床評価が一定せず、これまで有効か つ安全で長期投与が可能な薬剤はなかった。

【0004】一方、抗生物質に代わるものとして、乳酸 菌など安全性の高いプロバイオティックスによりヘリコ

バクター・ピロリの感染を防ぐ試みもなされており、腸 および胃細胞から病原菌特にヘリコバクター・ピロリを排除しうる抗胃炎剤および抗潰瘍剤としてネッスル社は特開平6-98782にラクトバシラス・アシドフィルスの菌株について特定している。しかしながら、イタリアのボローニャ大学消化器病学のE. Bazzoliらは臨床の場で20名の患者に本菌ラクトバシラス・アシドフィルスを8週間にわたって長期連続投与を行い、最終のバイオプシーの結果からその有効性を判断した結果、全く有効ではなかったことを発表しており(E. Bazzoli et al., Gastroenterology, 102, No. 4, A38, 1992)、今後、真に臨床上有効な乳酸菌を設定していく必要がある。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】従来の先行技術に鑑み、本発明の目的はヘリコバクター・ピロリの宿主への定着、増殖を抑える能力を持つ乳酸菌製剤を供し、胃炎あるいは胃・十二指腸潰瘍の発症を防ぎ、治療するのに有効かつ安全なヘリコバクター・ピロリ除菌製剤もしくはそれらの効力が発揮できる醗酵食品を提供することにある。

### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らはヒトの腸内に棲息する有用細菌のうち酸性条件下においても生育可能なラクトバシラス属に注目し、後で詳細に述べるが、ヒト由来のラクトバシラス属の保存菌株の中から、ヒト胃癌細胞(MKN45株)に臨床分離株のヘリコバクター・ピロリを感染せしめたのちに、多数のラクトバシラス属の各々の菌株をチャレンジして胃癌細胞への付着抑

制効果に優れた2菌株を選抜した。

【0007】感染菌であるヘリコバクター・ピロリが宿主の胃壁に定着し増殖し始めると宿主側の生態防御機構の一つとしてサイトカイン(インターロイキンー8)が産生され、この物質によって好中球の動員と活性化が進み、ひいては宿主の胃または十二指腸の組織への好中球の浸潤を招き炎症を惹起する要因の一つになりうる。ヘリコバクター・ピロリの感染は、このようなメカニズムの進行によって、胃炎の発症あるいは胃・十二指腸潰瘍の進展・憎悪もしくは再発・再燃を招く原因の一つであることは間違いないところである。したがって、ヘリコバクター・ピロリの胃癌細胞への付着抑制効果をメルクマールに有用な細菌をスクリーニングすることは極めて重要な意義があることを附記しておく。

【0008】このように選定した本2菌株について細菌学的性質を調べ表1にまとめた。表1の結果より、本発明のWB1004株はパージーズ・マニュアル・オブ・システマティック・パクテリオロジー、2巻、(1986)および腸内菌の世界、光岡知足、叢文社、(1980)の分類基準に従い、ラクトパシラス・サリバリウス(Lactobacillus salivarius)と同定した。同様にWB1005株はラクトパシラス・プレビス(Lactobacillus brevis)であると同定した。これらの菌株はラクトパシラス・サリバリウスWB1004、ラクトパシラス・サリバリウスWB1005と命名し、それぞれ受託番号FERMPー15360号、FERMPー15361号として工業技術院生命工学工業技術研究所に寄託されている。

[0009]

【表1】

WB1004株およびWB1005株の細菌学的性状

	Lactobacillus salivarius WB 1 0 0 4	Lactobacillus brevis WB 1 0 0 5
細胞の形	桿 菌	桿 菌
細胞の大きさ	0.7~0.9×1.6~5.0 μm	0.6~0.8×1.6~5.5 µm
グラム染色	+	. +
ガス産生 カタラーゼ 酸素に対する態度 ゼラン液化 硝酸塩基元 インドールの生成	二 酒性嫌気性 二 二	+  <b>海性線</b> 気性  -
硫化水素の生成 生成乳酸の光学異性	L体	DL体
特アアセエフガググラマママメメララリサソストキのミラロスルラルルクルコントーニノチビィノーシビロハースントーニスントースントーロースントーニースントススースースーススースースススススススススススススススススス	1 - 1 . 1 + + + 1 + + + + + + + + + + + + +	+++++++++

【0010】次に、上記選定されたラクトバシラス・サ リバリウスWB1004およびラクトバシラス・プレビ スWB1005株の両株について、腎癌細胞あるいは無 菌マウスを用いてヘリコバクター・ピロリの除菌効果を 証明するために下記に示す項目の試験を行なった。

【0011】1) 選定した乳酸菌による胃癌細胞へのへ リコバクター・ピロリの付着抑制試験(フローサイトメ トリー法) (試験例1参照)

- 2) 同菌株を用いたヘリコバクター・ピロリ感染胃癌細 胞からのインターロイキン-8の産生抑制試験(試験例 2参照)
- 3) 同菌株を無菌マウスにモノアソシエイトしたマウス に対するヘリコバクター・ピロリの感染試験(試験例

【0012】以上、3試験の成績から、本発明者らが選 定した両菌株は、1) 胃癌細胞へのヘリコバクター・ピ ロリの付着を抑える、2) 胃癌細胞からのインターロイ キンー8の産生を菌量依存的に抑制する、3)無菌マウ スの実験系においてもヘリコバクター・ピロリの感染抑 制効果を示すことが判明した。これらのことから、両菌 株がヘリコバクター・ピロリのヒトへの感染を食い止め ることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0013】すなわち、本発明は、本発明の有用乳酸菌

を用いてヘリコバクター・ピロリの胃や十二指腸への付 着および増殖を阻止して本菌を排除するとともに、本菌 が誘導するインターロイキン-8の産生を抑えて胃粘膜 の炎症を食い止めることによって、胃炎あるいは胃・十 二指腸潰瘍の治療あるいは予防に極めて有用な手段を提 供するものである。

【0014】このような宿主と消化管微生物間の相互作 用は広く自然界でも観察されており、宿主と微生物との 係わりの中で共生、寄生あるいは拮抗現象として理解さ れている。次に、本有用乳酸菌の用途について述べる。 【0015】本発明の有用乳酸菌を医薬品として投与す る場合、本有用乳酸菌を有効成分として単剤で投与する ことも可能であり、また、シメチジン、ラニチジン、フ ァモチジンなどのH2-受容体拮抗物質あるいはオメプラ ゾールなどのプロトンポンプ阻害剤さらには胃粘膜保護 剤などの合剤を製造して、両有効成分を同時に投与して も良い。これらの製剤は常法に従って種々の形態で投与 される。その投与形態としては例えば散剤、顆粒剤、錠 剤、カプセル剤、シロップ剤などの形態が好ましく経口 的に安全に投与することができる。これらの各種製剤は 常法に従って、主薬に賦形剤、結合剤、崩壊剤、コーテ ィング剤、潤滑剤、安定剤、矯味矯臭剤、溶解補助剤、

使用しうる既知の補助剤を用いて製剤化することができ る。投与量においては対象疾患、疾病の程度によって異 なるが、例えば成人に対して1日1mg~2,000m gを症状に応じて1日1回または数回に分けて投与する ことができる。また、本有用乳酸菌はヨーグルトなどの 醗酵食品としての形態あるいはヨーグルト味などの錠菓 としても投与が可能である。例えば牛乳や羊乳などにヨ ーグルト製造上のスターター菌であるラクトパシラス・ ブルガリカス、ラクトバシラス・アシドフィルス、ラク トバシラス・ヘルベチカス、ストレプトコッカス・サー モフィルス、ストレプトコッカス・ラクチスなどの酪農 乳酸菌と本発明の有用乳酸菌を接種し混合培養あるいは 各々単独培養後に混ぜ合わせることによって醗酵乳を製 造することができる。また、ヨーグルト味などの錠菓に ついては本発明の有用乳酸菌を純粋培養し遠心分離など の方法により集菌後、適切な安定剤を加え凍結乾燥して 得られる凍乾菌体を加えて通常の製菓方法に従って例え ばヨーグルト味の錠菓を製造することができる。

### [0016]

【実施例】次に実施例をもって詳細に本発明を説明するが、これによって本発明が限定されるものではない。

[試験例1] ラクトバシラス・サリバリウスWB100 4株およびラクトバシラス・プレビスWB1005株に よるヘリコバクター・ピロリの胃癌細胞への付着抑制試 験 (フローサイトメトリー法)

1) ヒト胃癌細胞MKN 4 5 の培養方法と細胞浮遊液の 調製

胃癌細胞MKN45を10%牛胎児血清 (FCS)を含む50m1のRPM11640倍地 (GIBCO)を用いて、37%、7日間、 $75cm^2$  のフラスコ内に飽和になるまで培養した。培養後、細胞をセルスクレーパーで剝がし、0.1%のゼラチンを含むハンクス平衡塩溶液 (GIBCO、以下HGSと云う) に浮遊させ、細胞 濃度約 $1\times10^6$  /m1に調整した。

【0017】2)ラクトバシラス・サリバリウスWB1004株およびラクトバシラス・プレビスWB1005株の培養と蛍光標職菌液の調製方法

ラクトバシラス・サリバリウスWB1004株をMRS

寒天培地 (Difco) のシャーレに画線し、37℃、18時間嫌気培養を行った。培養を終えたシャーレより白金耳で適量菌体を採集しDulbeccoのphosphate buffered saline (一) (以下PBSと云う) にて洗浄後、細胞蛍光標識キットPKH-26 (大日本製薬) 中の希釈液Cを $500\mu$ l加え、 $2\mu$ lの蛍光標職色素PKH-26と混合して15分間反応した。その後、0.1%牛血精アルブミンを含むPBSを1ml加えて未反応の色素を吸着せしめて反応を停止し、標識された菌体を遠心分離(3,000rpm、15分)で集め、HGSにて洗浄後、HGSにて菌数を $1\times10^8$ 、 $1\times10^9$ 、 $1\times10^{10}$ /mlに

それぞれ調整し蛍光標識菌液とした。ラクトバシラス・ プレビスWB1005株についても同様の方法で蛍光標 識菌液を調製した。

【0018】3)ヘリコバクター・ピロリの培養と蛍光 標識菌液の調製方法

ヘリコバクター・ピロリNo. 2097株を10%FC Sを含むプレインハートインフュージョン寒天培地 (Difco) のシャーレで37℃、4日間微好気培養した。培養を終えたシャーレより白金耳で適量菌体を採集しPBSで洗浄後、細胞蛍光標識キットPKH-2 (大日本製薬)中の希釈液Aを500μ1加え、2μ1の蛍光標識色素PKH-2と混合して15分間反応した。その後、0. 1%牛血清アルプミンを含むPBS1m1を加えて反応を停止し、標識された菌体を遠心分離で集めHGSにて洗浄後、HGSにて菌数を1×109/m1に調整し、蛍光標識菌液とした。

### 【0019】4) 細胞付着抑制試験

胃癌細胞MKN45の浮遊液0.9m1にラクトバシラ ス・サリバリウスWB1004株の蛍光標識菌液0.1 mlを加えて(終濃度10<sup>9</sup>, 10<sup>8</sup>, 1<sup>9</sup>0<sup>7</sup>/ml) 30分間振盪培養した後、ヘリコバクター・ピロリN o. 2097株の蛍光標識菌液0. 1mlを加えて (終 濃度10<sup>8</sup> /m1) 1時間振盪培養し細胞へ付着させ た。培養終了後、15%ショ糖を含むPBS9mlを加 えて混和し、遠心分離(1,000rpm、15分)に より細胞を集めてHGSで洗浄後、1mlのHGSに再 懸濁し、フローサイトメトリー (FACS vantag e、ベクトン・ディッキンソン) により分析した。その 結果、ラクトバシラス・サリバリウスWB1004株は 菌量依存的にヘリコバクター・ピロリの胃癌細胞への付 着を抑制することが判明した (図1)。 ラクトバシラス ・ブレビスWB1005株についても同様の付着抑制効 果が認められた。

【0020】 [試験例2] ヘリコバクター・ピロリ感染によって誘導される胃癌細胞からのインターロイキンー8産生に対するラクトバシラス・サリバリウスWB1004株およびラクトバシラス・プレビスWB1005株の抑制効果

### 1) 細菌の培養と試験菌液の調製方法

ヘリコバクター・ピロリは5%FCSを含むBruce 11a broth (Difco) 10m1を用いて3 7℃、3日間微好気培養した。培養終了後、遠心分離 (3,000rpm、15分)により菌体を集めRPM I1640培地1m1に再懸濁したもの(約2×10<sup>9</sup> /m1)を試験菌液として用いた。ラクトバシラス・サ リバリウスWB1004株およびラクトバシラス・プレ ピスWB1005株はMRS broth (Difc の)10m1を用いて37℃、24時間静置培養した培 養液およびそれをRPMI1640培地で10倍、10 0倍希釈した菌液を試験菌液として用いた。 【0021】2)胃癌細胞MKN45の培養とインターロイキン-8の誘導産生試験

24穴マイクロプレートの1穴当たり10%FCSを含 むRPMI1640培地1.8mlを用いて5×10<sup>5</sup> 個のMKN45細胞を37℃で培養した。24時間培養 後、1穴当たり乳酸菌の試験菌液0.1ml(10<sup>7</sup>, 108,109/穴)を加えて30分インキュベートし た後、ヘリコバクター・ピロリの試験菌液 0. 1ml (108/穴)を加え、37℃でさらにインキュベーシ ョンを続けた。12,18,24時間後に培養液の一部 (0.2m1)をサンプリングし、インターロイキンー 8産生量をELISA法 (Quantikine™ H uman IL-8 Immunoassay+y1, R&D Systems Europe Ltd.)に より測定した。その結果、ラクトバシラス・サリバリウ スWB1004株およびラクトバシラス・プレビスWB 1005株は、ヘリコバクター・ピロリNo. 2097 株によって誘導される胃癌細胞からのインターロイキン - 8 の産生を菌量依存的に抑制することが明らかとなっ た (図2)。また、ラクトバシラス・サリバリウスWB 1004株はヘリコバクター・ピロリNo. 130株、 No. 132株およびNo. 135株によって誘導され るインターロイキン-8産生に対しても抑制効果を示し た(図3)。

【0022】 [試験例3] ヘリコバクター・ピロリのマウス胃内感染に対する乳酸菌の防御効果

4週令BALB/cA無菌マウス(♂)にMRS brothで37℃、18時間静置培養したラクトバシラス・サリバリウスWB1004株の培養液(2~4×10~/ml)0.5mlを1日1回、3日間連続経口投与してラクトバシラス・サリバリウスのモノアソシエイトマウスを作成した。4週間飼育後、ヘリコバクター・ピロリNo.112株の菌液[5%FCSを含むBrucellabroth 100mlで37℃、3日間微好気培養した後、遠心分離(3,000rpm、15分)により集菌し2×10°/mlになるようにPBSに再懸濁した茵液]0.5mlを用いて1日1回、3日間連続経口感染させた。感染1,3,6週間後にマウスを屠殺して胃を摘出し、以下の方法で胃内の細菌数を測定した。

【0023】摘出胃内の固形分を除いた後、胃重量の10倍量の嫌気性希釈液(KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>4.5g、Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>6g、システイン・HCl0.5g、Tween800.5g、寒天0.5g/l)を加えてガラスホモジナイザーでホモジナイズし、ホモジネートを嫌気性希釈液で適宜希釈してからBL寒天培地(日水製薬)のシャーレとスキロー寒天培地(栄研化学)のシャーレに塗布した。ラクトバシラス・サリバリウスの菌数はBL寒天培地のシャーレを37℃、24時間嫌気培養して出現したコロニー数より求めた。ヘリコバクター・ピロ

リの菌数はスキロ一寒天培地のシャーレを37℃、5~7日間微好気培養して出現したコロニー数より求めた。【0024】ヘリコパクター・ピロリNo. 112株は3日間連続経口投与により無菌マウスに感染し胃内に $10^4$ ~ $10^5$ /g定着した( $\mathbf{2}$ 4)が、ラクトバシラス・サリバリウスのモノアソシエイトマウスに対しては感染できないことが明らかとなった( $\mathbf{2}$ 5)。

【0025】 [実施例1] ラクトバシラス・サリバリウスWB1004およびラクトバシラス・プレビスWB1005の乾燥菌末の調製

ラクトバシラス・サリバリウスWB1004およびラクトバシラス・プレビスWB1005を各本0.3%の炭酸カルシウムを含むプリックス・リバー液体倍地に接種後、37℃、18~24時間静置培養を行った。培養終了後、7,000rpm、15分間遠心分離を行い培養液の1/100量の濃縮菌体を得た。

【0026】次いで、各々の濃縮菌体にグルタミン酸ソーダ5%(重量)、可溶性澱粉5%(重量)、ショ糖5%(重量)および硫酸マグネシウム7水和物1%(重量)を含む分散媒と同量混合し、pH7.0に修正後、-40℃以下で凍結してから凍結乾燥を行った。得られた各々の凍結乾燥菌末を60メッシュのフルイで粉末化して両菌株の乾燥菌末を髑製した。

【0027】 [実施例2] スターター菌ラクトバシラス・アシドフィルスとラクトバシラス・サリバリウスWB 1004またはラクトバシラス・プレビスWB1005 の混合培養による醗酵乳の製造

醗酵乳のスターター菌であるラクトバシラス・アシドフィルスを脱脂粉乳11.5%、酵母エキス0.5%、アスコルビン酸0.03%を含む還元脱脂乳培地に接種し、37℃、16時間培養したものをバルクスターターとした。

【0028】一方、生乳および脱脂粉乳からなる原料ミックスに実施例1で開製したラクトバシラス・サリバリウスWB1004またはラクトバシラス・ブレビスWB1005の培養液と先に調製したバルクスターター(ラクトバシラス・アシドフィルスの培養液)をそれぞれ5%づつ接種し、38℃、16時間培養を行い、各々2種類の醗酵乳を得た。本発明の菌株を用いて製造した醗酵乳は風味が良好、かつ美味であり嗜好性の高い製品であった。

【0029】 [実施例3] シメチジンとラクトバシラス・サリバリウスWB1004またはラクトバシラス・プレビスWB1005の配合錠剤の製造

第12改正日本薬局方解脱書製剤総則「錠剤」の規定に 準拠し、実施例1で調製したラクトバシラス・サリバリ ウスWB1004乾燥菌末2mg(菌数、5×10<sup>8</sup> 相 当)またはラクトバシラス・プレビスWB1005乾燥 菌末2mg(菌数、6.5×10<sup>8</sup> 相当)とシメチジン 200mg、乳糖(日局)61mg、澱粉(日局)1 6.2mg、結合剤としてポリビニルピロリドンK25 (日局)20mg、滑沢剤としてステアリン酸マグネシウム(日局)0.8mgを加えて均一に混合し、打錠機で圧縮成型し1錠当たり300mgの素錠(2種類)を作り、さらに、ヒドロキシプロビルセルロース(HPC)を用いてフィルムコーティングを施して白色のフィルムコーティングされた錠剤(2種類)を製造した。【0030】

【発明の効果】本発明のラクトバシラス・サリバリウス WB1004株またはラクトバシラス・プレビスWB1005株の乳酸菌製剤あるいは本乳酸菌を含んだ醗酵食品を用いて、胃炎あるいは胃・十二指腸潰瘍の発症または再発・再燃に深く関与しているヘリコバクター・ピロリの除菌が可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】フローサイトメトリーを用いて選定した乳酸菌による胃癌細胞 (MKN-45) へのヘリコバクター・ピロリの付着抑制試験

【図2】ヘリコバクター・ピロリ感染によって誘導される胃癌細胞からのインターロイキン-8産生に対する乳酸菌の効果(その1)

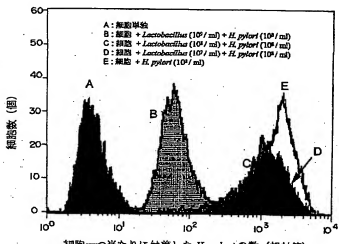
【図3】ヘリコバクター・ピロリ感染によって誘導される胃癌細胞からのインターロイキン-8産生に対する乳酸菌の効果(その2)

【図4】 ヒト由来へリコバクター・ピロリの無菌マウスへの感染と定着

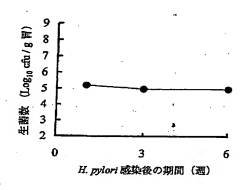
【図 5 】乳酸菌モノアソシエイトマウスに対するヘリコ バクター・ピロリの感染試験

【図1】

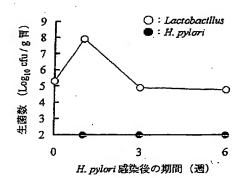
【図4】

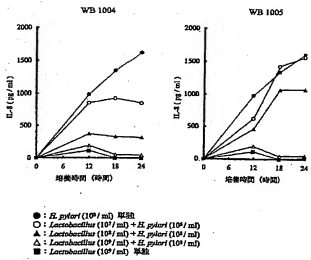


細胞--つ当たりに付着した H. pylori の数 (相対値) (蛍光強度として測定)

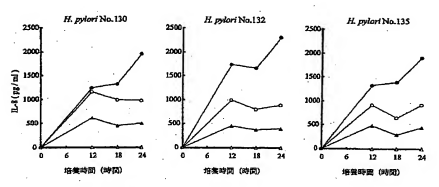


【図5】





【図3】



- ●: H pylori (10°/ml) 単独 ○: Lactobacillus (10°/ml)+H pylori (10°/ml) ▲: Lactobacillus (10°/ml)+H pylori (10°/ml) △: Lactobacillus (10°/ml)+H pylori (10°/ml)

### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

- //(C12N 1/20 C 1 2 R 1:225) (C12N 1/20 C12R 1:24)
- (72) 発明者 小久保 直美 東京都中央区日本橋室町1丁目5番3号 わかもと製薬株式会社内

(72) 発明者 平田 晴久 東京都中央区日本橋室町1丁目5番3号 わかもと製薬株式会社内

(72)発明者 大橋 良民

東京都中央区日本橋室町1丁目5番3号 わかもと製薬株式会社内

(72)発明者 前田 孚

東京都中央区日本橋室町1丁目5番3号

わかもと製薬株式会社内

(72)発明者 古賀 泰裕

神奈川県伊勢原市上粕谷246 東海大学伊

勢原職員住宅307